NONAQUEOUS ELECTROLYTE SECONDARY BATTERY

Publication number: JP2008305662 (A)

Publication date: 2008-12-18

MURAKAMI TAKASHI; KOTANI TORU; MIYAMOTO MASAYASU; OBANA Inventor(s):

YOSHIAKI +

Applicant(s): SONY CORP + Classification:

> C01G53/00; C22C13/00; H01M10/36; H01M2/16; H01M4/38; H01M4/50; H01M4/52; H01M4/58; H01M4/62; H01M4/02; C01G53/00; C22C13/00; H01M10/36; H01M2/16;

H01M4/38; H01M4/50; H01M4/52; H01M4/58; H01M4/62; H01M4/02

- international: - European:

Application number: JP20070151630 20070607 Priority number(s): JP20070151630 20070607

Abstract of JP 2008305662 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a nonaqueous electrolyte secondary battery having further superior cycle characteristics in respective charge voltages in the nonaqueous electrolyte secondary battery in which the charge voltage is set 4.25 V or more. ; SOLUTION: The nonaqueous electrolyte secondary battery is equipped with a positive electrode, a negative electrode, a nonaqueous electrolyte, and a separator. An open circuit voltage in a completely charged state per a pair of the positive electrode and the negative electrode is 4.25 to 6.00 V. This has a porous insulating layer containing an insulating metal oxide at least at one position between the positive electrode and the negative electrode, and the separator contains polyethylene and other materials, and has a trilaminarstructure.; COPYRIGHT. (C)2009, JPO&INPIT

Data supplied from the espacenet database - Worldwide

(19) 日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報(A)

(11) 特許出願公開番号 特關2008-305662

(P2008-305662A) (43) 公開日 平成20年12月18日 (2008, 12, 18)

(51) Int.Cl.			FI				テーマコー	ド (参考)
HO 1 M 10	2/36	(2006.01)	HO1M	10/00	115		4G048	
HO1M 2	2/16	(2006.01)	HO1M	10/00	102		5H021	
HO 1M 4	1/38	(2006, 01)	HO1M	10/00	103		5H029	
HO1M 4	1/58	(2006, 01)	HO1M	10/00	114		5H050	
	1/62	(2006.01)	HOIM	2/16	L			
		(2000.01)				OL	(全 25 頁)	最終頁に統く
(21) 出願音号(22) 出願日		特願2007-15163 平成19年6月7日		(71) 出層 (74) 代理 (72) 発明 (72) 発明 (72) 発明	東100102 弁村東式100102 弁村東式小東式小東式小東式小東式高橋本島村	株港14 隆港内衞港内昌都 式区1 的 区 区 泰山 会港 場 港 港 市	列1丁目7番1 基意 列1丁目7番1 列1丁目7番1 利1丁目7番1	号 ソニー株 号 ソニー株 下杉下1番地

(54) 【発明の名称】非水電解質二次電池

(57)【要約】

【課題】充電電圧を4.25以上に設定した非水電解質二次電池において5.条充電電 圧において、より機力にサイクル特性を有する非水電解質二次電池を提供すること。 【解決手段】非水部解質二次電池に、正核と、負極と、非水部解質と、セパレークとを備 えた非水電解質二次電池であって、一材の正極及び負種当たりの完全充電視線における間 回路電圧が4.25-6.00Vであり、正核と負種との間のうち少なくとも1つの位置 に、絶縁性の金属酸化物を含む多孔質絶縁順を有し、セパレータが、ポリエチレンとその 他の材料とを含有すると共に三層構造を有する。 【選択図】など、 温液に引

【特許請求の範囲】

【請求項1】

正極と、負極と、非水電解質と、セパレータと、を備えた非水電解質二次電池であって

一対の正極及び負権当たりの完全充電状態における開回路電圧が4.25~6.00Vであり。

上記正極と上記負極との間のうち少なくとも1つの位置に、絶縁性の金属酸化物を含む 多孔質絶縁層を有し

上記セパレータが、ボリエチレンとその他の材料とを含有すると共に、三層構造を有す

ことを特徴とする非水電解質二次電池。

【請求項2】

上記負極と上記セパレータとの間に、絶縁性の金属酸化物を含む多孔質絶縁層を有する 、ことを特徴とする請求項1に記載の非水電解質二次電池。

【請求項3】

上記絶縁性の金属酸化物を含む多孔質絶縁層が、アルミナ、シリカ、マグネシア、チタ 大変がジルコニアから放る削まり選ばれた少なくとも1種のものを含有する、ことを特 徴とする請求項1に記載の非未能解償二次電池。

【請求項4】

上記棒縁性の金属酸化物を含む多孔質粒縁層が、ポリフッ化ビニリデン、ポリテトラフ ルオロエチレン、ポリアクリロニトリル、スチレンブタジエンゴム及びカルボキシメチル セルロースから成る群より選ばれた少なくとも1種のものを含有する、ことを特徴とする 請求項1 に記載の非本電解質二次電池。

【請求項5】

上記負極が、黒鉛を含有する、ことを特徴とする請求項1に記載の非水電解質二次電池

【請求項6】

上記負極が、平均粒径が $10\sim30\mu$ mである黒鉛を含有する、ことを特徴とする請求 項1に記載の非水電解質二次電池。

【請求項7】

上記負極が、黒鉛と、構成元素としてのケイ素及び/又はスズとを含有する、ことを特徴とする請求項1に記載の非水電解質二次電池。

【請求項8】

上記負極が、第1の構成元素と、第2の構成元素と、第3の構成元素とを含有し、 上記第1の構成元素は、スズであり。

上記第2の構成元素は、コバルト、鉄、マグネシウム、チタン、バテジウム、クロム、マンガン、ニッケル、鍋、亜鉛、ガリウム、ジルコニウム、ニオブ、モリブデン、鶴、インジウム、トリウム、ハフニウム、タンタル、タングステン、ビスマス及びケイ素から成る群より裏代介た少なくとも1種のものであり。

上記第3の構成元素は、ホウ素、炭素、アルミニウム及びリンから成る群より選ばれた 少なくとも1種のものである。

ことを特徴とする特徴とする請求項1に記載の非水電解質二次電池。

【請求項9】

上記負極が、1,3-ブタジエンの共重合体構造を有する合成ゴムを含有する、ことを 特徴とする請求項1に記載の非水電解質二次電池。

【請求項10】

上記負極が、カーボンファイバーを含有する、ことを特徴とする請求項1 に記載の非水 電解質二次電池。

【請求項11】

上記正極が、コバルトと、ニッケル、マンガン及び鉄から成る群より選ばれた少なくと も1種のものとを含むリチウム遷移金属複合酸化物を含有する、ことを特徴とする請求項 1に記載の非水電解質二次電池。

【請求項12】

上記その他の材料が、ポリプロピレン、ポリフッ化ピニリデン、ポリテトラフルオロエ チレン、アラミド、ポリイミド及びポリアクリロニトリルから成る群より選ばれた少なく とも1種のらのを含む、ことを特徴とする請求項1に記載の非水電解質二次電池。 【請求知3】

上記井水電解質が、ハロゲン原子を有する環状の炭酸エステル誘導体を含有する、こと を特徴とする請求項1に記載の非水電解質二次電池。 (請款項143)

【技術分野】

[0001]

本発明は、非水電解質二次電池に係り、更に詳細には、一対の正極及び負権当たりの完全充電状態における開回路電圧が4.25V以上の非水電解質二次電池に関する。 【背景技術】

[0002]

近年の規帯電子柱緒のめぎましい発達により、携帯電話やノートブックコンピューター などの電子機器は高度情報化社会を支える基礎技術と認知され始めた。また、これらの電 子機器の高機能化に関する研究開発が増力的に速められており、これらの電子機器の消費 電力 比例して増加の一途を辿っている。その反面、これらの電子機器は実時間の駆動が 来められており、鬼動電源である二次電池の高エネルギー衝度化が必然的に望まれてきた。 また、環境面の配能からサイクル背面の延縮とついても望まれてきた。

[0003]

電子機器に内蔵される電池の占有体積や質量などの観点より、電池のエネルギー密度は 高いほど望ましい。現在では、リチウムイオン二次電池が優れたエネルギー密度を有する ことから、殆どの機器に内蔵されるに至っている。

[0004]

通常、リチウムイオンご次電池では、正極にはコバルト酸リチウム、負極には炭素材料が使用されており、作動電圧が4、2Vから2、5Vの範囲で用いられている。単電池において、端予電圧を4、2Vまで上げられるのは、非水電解質材料やセバレータなどの優れた電気化学的炭炭煙によるところが大きい。

[0005]

一方、従来の最大4.2Vで作動するリチウムイオン二次電池では、正極に用いられる コバルト酸リチウムなどの正極活物質は、その理論容量に対して6割程度の容量を活用し ているに過ぎない。このため、更に電圧を上げることにより、残存容量を活用すること が原理的に可能である。実際に、充電時の電圧を4.25以上にすることにより、高エ ネルギー密度化が発現することが知られている(特許文献1参照。)。

【特許文献1】国際公開第03/019713号パンフレット

[0006]

しかし、充電電圧を4、25V以上に設定したリチウムイオン二次電池では、特に正極 表面近傍における酸化雰囲気が強まる結果、セパレータが酸化分解されてしまい、サイク ル特性が低下するという問題点があった。

[0007]

そこで、充電電圧を4.25 V以上に設定したリチウムイオン二次電池において、セパレータとしてポリエチレン以外に、ポリプロピレン、ポリフッ化ビニリデン、ポリテトラフルオロエチレン、アラミド、ポリイミド、ポリアクリロニトリル等の材料を含ませるこ

とにより、セパレータの酸化分解を抑制することが提案されている(特許文献2参照。)

【特許文献2】特開2006-286531号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[80003

しかしながら、上記特許文献2に記載のセパレータを適用したリチウムイオン二次電池 においては、セパレータで酸化による内部ショートは助げるが、ショート時の熱収縮、大 電流ショートが助けないという問題点があった。

【0009】

本発明は、このような従来技術の有する課題に鑑みてなされたものであり、その目的と するところは、 元電電圧を 4. 25 V以上に設定した非水電解質二次電池において 6、各 充電電圧において、より優れたサイクル特性を有する非水電解質二次電池を提供すること にある。

【課題を解決するための手段】

[0010]

本界明着らは、上記目的を達成するため総意検約を重加たところ。正確と員権と非水電 解賞とセパレータとを備えた非水電解質二次電池において、一対の正極及が負権当たりの 完全な電視地における開間解電圧を4、25~6、00Vとし、正確と負権との間のうち 少なくとも1つの位置に絶縁性の金属酸化物を含む多孔質絶縁層を設け、セパレータをボ リエテレンとその他の材料と含含有すると共に三層構造を有するものとすることなどによ り、記目的が注載できることを見出し、本発明を完成するに至った。

[0011]

即ち、木発明の非水電解質二次電池は、正極と、負極と、非水電解質と、セパレータと を備えた非水電源第二次電池であって、一場の正板及び負極地なりの完全充電状際におけ る開回器電圧が4.25~6.00Vであり、該正極と該負権との間のうち少なくとも1 つの位置に、絶縁性の金属級化物を含む多孔質絶域層を有し、該セパレータが、ボリエチ レンとその他の材料とを含有すると共に三層構造を有することを特徴とする。

【発明の効果】

[0012]

本発明によれば、正極と負極と非本電解質とセパレータとを備えた非水電解質二次電池 において、一対の正極及び負極当たりの完全元電が既における開回路電圧を4、25~6 000とし、正極と負極との間のうちかなくとも1つの位置に絶縁性分金属酸化物を含 む多孔質能差別を設け、セパレータをポリエチレンとその他の材料とを含有すると共に三 層相並言有するものとすることなどとしたため、去電電圧を4、25以以上に設定した非 水電解質二次電池においても、各充電電圧において、より優れたサイクル特性を有する非 水電解質二次電池を記録けることができる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0013]

以下、本売明の非水電解質三水電池について説明する。 なお、本明細書及び特許請求の 施用において、含有量や濃度などについての「%」は特記しない限り質量百分率を表すも のとする。

[0014]

上述の如く、未発明の非水電解質二次電池は、正確と、負極と、非水電解質と、セパレータとを備えた非光電解質二次部であって、一种の正極及び負極治とかの完全を発見 における開間路電圧が4、25~6、00Vであり、正極と負極との間のうち少なくとも 1つつ位置は、絶縁性の企脈形化物をかむ多孔質能料層を有し、セパレータが、ポリエチ レンとその他の材料とを含有すると状ニ型解析を

このような構成とすることにより、より優れたサイクル特性を有するものとなる。

また、微小ショート等により非水電解質二次電池が発熱した際に、セパレータの熱収縮

に伴って起こり得る大電流シュートを抑制し得るという好ましい効果が得られることもある。

[0015]

また、本発明の非水電解質二次電池の第1の好適形態は、負極とセパレータとの間に、 絶縁件の金屋酸化物を含む多孔質絶縁履を有するものである。

このような構成とすることにより、より優れたサイクル特性を有するものとなる。更に 、特に充電電圧が4.25V以上に設定されている非水電解質二次電池においても、強い 衝撃時における安全性を確保することができる。

[0016]

更に、本発明の非水電解質二次電池の第2の好適形態は、絶縁性の金属酸化物を含む多 孔質絶縁層が、アルミナ、シリカ、マグネシア、チタニア又はシルコニア、及びこれらの 任意の組合せに係る絶縁性の金属酸化物を含有するものである。

このような構成とすることにより、更に優れたサイクル特性を有するものとなる。 【0017】

また、本発明の非水電解質二次電池の第3の貯造形態は、絶縁性の金属酸化物を含む多 孔質能機器が、ポリフ・化ビニリデン、ポリテトラフルオロエチレン、ポリアクリロニト リル、スチレンブタジエンゴム又はカルボキシメチルセルロース、及びこれらの任意の組 合せに係るものを全有するものである。

このような構成とすることにより、更に優れたサイクル特件を有するものとかる。

[0018]

更に、本発明の非水電解質二次電池の第4の好適形態は、負極が、平均粒径が10~3 0μmである黒鉛を含有するものである。

このような構成とすることにより、黒鉛の粒径が大きすぎることにより非水電解質との 果面が十分に形成できないことや、小さすぎることによる非水電解質の過剰な分解反応が 起こることを抑制ないし防止できるため、更に優れたサイクル特性を有するものとなる。 [0019]

また、本発明の非水電解質二次電池の第5の好適形態は、負極が、黒鉛と、構成元素と してのケイ素及びスズのいずれか一方又は双方とを含有するものである。

このような構成とすることにより、更に優れたサイクル特性を有するものとなる。また、 エネルギー密度を更に向上させることができる。 【0020】

更に、本発明の非水電解質二次電池の第6の好適形態は、負極が、1,3-ブタジエンの共重合体構造を有する合成ゴムを含有するものである。

このような構成とすることにより、負権活物質や必要に応じて添加される薄電剤との結 着性を向止させることでき、負権が膨張した際にも剥離を抑制することが可能となるため、 更に優れたサイクル特性を有するものとなる。 [0021]

また、本発明の非水電解質二次電池の第7の好適形態は、負極が、カーボンファイバー を含有するものである。

このような構成とすることにより、負極が膨張した際にも、負極における電子伝導性を 確保することができ、更に優れたサイクル特性を有するものとなる。

[0022]

更に、本発明の非本電解質二次電池の第8の射適形態は、正極が、コバルトと、ニッケル、マンガン又は鉄、及びこれらの任意の組合せに係るものとを含むリチウム遷移金属複合酸化物を含有するものできる。

このような構成とすることにより、正極と非水電解質との間の酸化分解を抑制すること ができるため、更に優れたサイクル特性を有するものとなる。 【0023】

また、本発明の非水電解質二次電池の第9の好適形態は、上述のその他の材料が、ボリ プロビレン、ボリフッ化ビニリデン、ボリテトラフルオロエチレン、アラミド、ボリイミ ド又はボリアクリロニトリル、及びこれらの任意の組合せに係るものを含むものである。

このような構成とすることにより、正極と物理的に接触するセパレータの酸化分解を抑制することができるため、更に優れたサイクル特性を有するものとなる。

[0024]

更に、木発明の非水電解質二次電池の第10の好適形態は、非水電解質が、ハロゲン原 子を有する理状の炭酸エステル誘導体を含有するものである。

このような構成とすることにより、負極の活性な部分でこれらが分解して被膜を形成し、 非水電解質の分解を抑制するため、更に優れたサイクル特性を有するものとなる。 【0025】

以下、本発明の非水電解質二次電池の若干の実施形態について図面を参照しながら詳細 に説明する。

図1は、本発明の非水電解質二次電池の第1の実施影像であって、円筒型二次電池の一例を示す断面図である。

同窓に示すように、この二次電池は、外装部材の一部であって、ほぼ中空円住状の電池 缶31の内部に、電池素子20を有している。電池素子20は、正極21と負極22とが 三層精造を育する三層セパレータ24を介して対向して位置し、図示しない非水電解質を 含有するものである。

また、詳しくは後述するが、電池素子20は、正極21と負極22との間の少なくとも 1つの位置に図示しない多孔質絶縁層を有する。

なお、電池素子20から非水電解質を除いたものを巻回電極体20Aということにする

[0026]

電池店31は、例とばニッケルのかっきが施された網により構成されており、一端部が 閉鎖され他端部が開放されている。電池缶31の内部には、電池素子20を上下から挟む ように静純板11が開変されている。

また、電池的31の開放端部には、外接部材の一部を構成する電池整92と、乙の電池 第32の内側に設けられた安全弁機構12及び熱忠板抗業子(Positive Tem perature Coefficient:PTC素子)13とが、ガスケット14を 介してかしめて取り付けられており、電池的31の内部は密封されている。 [0027]

電池差32は、例えば電池的31と同様の材料により構成されている。安全弁機構12 は、熟悉販抗素子13を介して電池産32と電気的に接続されており、内部開発又は外部 からの加熱をどにより電池内部の圧力が一定以上となった場合は、ディスク板12 Aが反 板して電池差32と電池素子20との電気的接続を切断するようになっている、熱感抵抗 素子13は、温度が上昇すると以抗値の増大により電流を制限し、大電電による原盤 熱を防止するものであり、例えば、チタン酸パリウム系半導体セラミックスにより構成さ れている、ガスケット14は、例えば、絶縁材料により構成されており、表面にはアスフ ルトが建布されている。

[0028]

電池素子20は、例えばセンターピン15を中心にして整局されている。電池素子20 の正確21にはアルミニウムなどより成る正極リード16が接続されており、負極22に は斜やニッケル、ステンレスなどより成る負極リード17が接続されている。正極リード 16は安全弁機構12に溶接されることにより電池震32と電気的に接続されており、負 極リード17は電池市31に溶接され電気的に接続されている。

[0029]

図2は、図1に示した円筒型二次電池における巻回電極体の一部を拡大して示す断面図である。

同図に示すように、巻回電極休20Aは、正極21と負極22と三層セパレータ24と 多孔質絶録層25とを有する。

ここで、正極21は、対向する一対の面を有する正極集電体21Aの両面に正極活物質

層218が被覆された構造を有している。正極集電体21Aは、例えばアルミニウム落な どの金属部により構成される。なお、図示しないが、正極集電体には、長手方向における 一方の端部に正確活物質層が被覆されずに第出している部分があり、この露出部分に上述 した正確リードが取り付けられている。

また、正極21と同様に、負極22と対向する一村の面を有する負極基準体22人の両面に負極活物質層22Bが被覆された構造を有じている。負極集電体22人は、例えば刺箔、ニッケル高又はステンレス落立どの金属落により構成される。負極極電体には、長手方向における一方の熔器に負極活動的が被覆されずに露出している部分があり、この露出部かした時とかを検修しードンの情がを覆されずに露出している部分があり、この露出部かした時と、大を権がしードが、同じからない。

更に、多孔質絶縁層25は、正極21と負極22との間の少なくとも1つの位置の一例である負極22と三層セパレータ24との間に位置している。

なお、図示しないが、正極及び負極において、対向する一対の面を有する正極体電体及 改負極集電体のそれぞれ片面に、それぞれ正極活物質層及び負極活物質層が被覆された構 造を有するようにしてもよい。また、図示しないが、多孔質能解解は、正極と貝様との間 の他の例である正確と三層セパレータとの間に位置していてもよく、正体と三層セパレー 夕及び負極と三層セパレータの間の双方に位置していてもよい。更に、図示しないが、多 孔質能極層は、正極及び負極の片面に位置していてもよい。更に、図示しないが、多

[0030]

[正極]

正能活物質層 2 1 Bは、例えば正統活物質として、リチウムイオンを破壊及び放出する とか可能な正能材料を含んでおり、必要に応じて導電剤と結着剤を含んでいてもよい、 ここで、正能活物質、導電剤及び結着剤はリーに分散していればよく、その混合比は同 かない。 [0031]

[0032]

また、高いエネルギー密度が得られるという観点から、正極活物質として、(1)に示 したリチウム遷移金属複合酸化物を含有することが好ましい。更に、正極活物質として、

(2)~(5)に示すリチウム含有化合物を更に混合して用いることもできる。

更にまた、より高い電販売填性とサイクル特性が得られるという観点から、(1)~(5)に示したリナウム含有倍合物のいずれかより成る芯粒子の表面を他のリチウム含有化 合物のいずれかより成る微粒子で被覆した複合粒子としてもよい。 [003]

LifCo(1-a) M1aO(2-h) Fi...(1)

(式中、M1は、ニッケル(Ni)、マンガン(Mn)、マグネシウム(Mg)、アルミ ニウム(Al)、ホウ素(B)、チタン(Ti)、パナジウム(V)、クロム(Cr)、 (株(Fe)、銅(Cu)、亜鉛(Zn)、モリブデン(Mo)、スズ(Sn)、カルシウ Δ (C a)、ストロンチウム (S r) 及びタンクステン (W) から成る罪のうちの少なく とも1種を表す。「、g、ト及び Jは、0.8 \le 「 \le 1、2、0 \le \le C o . 1 \le \le M \le C . 0 \le J \le O . 1 \le M \le C . 0 \le J \le O . 1 \le M \le C . 0 \le J \le O . 1 \le M \le C . 0 \le J \le O . 1 \le M \le C . 1 \le M \le C \le M \le M \le C \le M \ge M \le M \ge M

 $Li_k Mn_{\{1-m-n\}} Ni_m M2_n O_{\{2-p\}} F_q \cdots (2)$ (式中、 $M2i_k$ 、 JVhk + (Co)、 $r V \neq k > 0$ 人 Ms_0 、 $r N \in L^2$ かん (A1) 、 $r \approx (B)$ 、 $f \approx (B$

Li, Ni (1-s) M3 s O (2-t) Fu ... (3)

(式中、M 3は、コバルト (Co)、マンガン (Mn)、マグネシウム (Mg)、アルミウム (A1)、ホウ素 (B)、チタン (Ti)、バナウム (V)、クロム (Cr)、 鉄 (Fe)、刺(Cu)、郵前 (Zn)、モリブデン (Mo)、スズ (Sn)、カルシウム (Ca)、ストロンチウム (Sr) 及びタングステン (W) から成る群のうちの少なく とも1種を表す。r、s、七及び uは、0.8 $\leq r \leq 1$ 、2、0.005 $\leq s \leq 0$.5、-0.1 $\leq t \leq 0$.2、0 $\leq s \leq 0$.1 の範囲かり値である。なお、リテムの組収は充数電の状態によって異なり、rの値は完全放電状態における値を表している。[0056]

LivMn2-wM4wOxFv...(4)

(式中、M4は、コバルト(Co)、ニッケル(Ni)、マグネシウム(Mg)、アルミウム(A1)、ホウ素(B)、チクン(Ti)、バブウム(V)、クロム(Cr)、 鉄(Fe)、網(Cu)、亜砂ん(Cz)、モリアシアン(Mo)、スズ(Sn)、かルシウム(Ca)、ストロンチウム(Sr) 及びタングステン(W) から成る群のうちの少なくとも1種を表す。v、w、xおよびyは、0.9 \leq vel.1、 $0\leq$ vel.6、3、7 \leq xel.1、 $0\leq$ vel.1、 $0\leq$ vel.6、3、7 \leq xel.1、 $0\leq$ vel.1、 $0\leq$ vel.6 \leq xel.2 \leq xel.2

Li 2 M5PO4 ··· (5)

[0035]

(式中、M5は、コバルト(Co)、マンガン(Mn)、鉄(Fe)、ニッケル(Ni)、マグネシウム(Mg)、アルミニウム(Al)、ホウ素(B)、チタン(Ti)、パナジウム(V)、ニオブ(Nb)、場(Cu)、亜鉛(2n)、モリブデン(Mo)、カルシウム(Ca)、ストロンチウム(Sr)、タングステン(W)及びジルコニウム(Zr)からなる群のうちの少なくとも1種を表す。zは、 $0.9 \le z \le 1.1$ の範囲内の値である。なお、リチウムの組収は充気率の状態によって異なり、zの値は完全枚電状態における値を表している。)

また、薄電剤としては、例えばカーボンブラック又はグラファイトなどの炭素材料等が 用いられる。更に、結蓄剤としては、例えばポリフッ化ビニリデン、ポリテトラフルオロ エチレン、ポリビニリデントリフルオライド等が用いられる。

【0039】 [負極]

負極活物質層22Bは、負極活物質として、リチウムイオンを吸蔵及び放出することが 可能な負極材料のいずれか1種又は2種以上を含んでおり、正極活物質層と同様に、必要 に応じて、導電剤と結着剤を含んでいてもよい。更に粘度測整剤などの充電に寄与しない 他の材料を含んでいてもよい。ここで、例えば負極活物質、薄電剤及び結着剤は均一に分 散していせばよく、その混合比は問わない。 【0040】

リチウムを吸蔵及び放出することが可能な負権科料としては、例えば、壁黒鉛化性炭素、 易黒鉛化性炭素、天然若しくは人造黒鉛、熱分解炭素類、コークス類、ガラス状炭素類 有機高分子化合物成成体、炭素繊維又は活性炭をどの炭素材料が挙げられる。このうう カークス類には、ビッチコークス、ニードルコークス又は石油コークスをどがある。本 機高分子化合物成成体というのは、フェノール側部やフラン側断などの高分子材料を適当 な温度で焼成して炭素化しためのといい。一部には重期鉛化性炭素又は易黒鉛化性炭素で 分類されるものもある。これら炭素材料は、充放電時に生じる結晶構造の変化が手端に少 なく、高い完放電管量を得ることができると共に、良好をサイクル材性を得ることができ ので好ましい、対に圧倒は、変化や当量が大き、高いエネルギー密度を得ることが でき存ましい、また、壁黒鉛化性炭素は、優化や特性が得られるので好ましい。更にまた 、た放電電位が低いもの、具体的には天放電電位がリチウムを属に近いものが、電池の高 エネルギー密度化を容易に実現することができるので針とい、

また、例えば黒鉛の平均粒径は、10~30μmであることが好ましい。30μmを超えると、非水電解質の界面が十分に形成されないことがあり、10μm未満であると、非水電解質の過剰な分解反応を防ぐことができないことがある。 [0011]

リチウムを破蔵及び放出することが可能な負極材料としては、また、リチウムを吸蔵及び放出することが可能であり、金属元素及び半金属元素のうちの少なくとも「種を構成元素として含む材料も挙げられる。このような材料を用いはは、高いエネルギー密度を得ることができるからである。特に、炭素材料と共に用いるようにすれば、高エネルギー密度を得ることができると共に、億九たサイタル材性を得ることができるのでより暫ましい。
の負極材料は金属元素又は半金属元素の単体でも含金でも化合物でもよく、また、これ
の1種又は2種以上の相を少なくとも一部に有するようなものでもよい。なは、本明網書において、合金には2種以上の金属元素からなるものに加えて、1種以上の金属元素とを含むのも含かる。また、非金属元素を含んでいてもよい。それ
和様には固溶体、共晶(共融混合物)、金属間化合物又はそれらのうちの2種以上が共存するものがある。
[0042]

この負配材料を構成する金属元業又は半金属元素としては、例えば、マグネシウム (Mg)、 かつ素(B)、アルミニウム (AI)、 がリウム (Ga)、インジウム (In)、 ケイ素(Si)、 がヤニウム (Ge)、スズ(Sn)、 第(Pb)、ビスマス (Bi)、 カドミウム (Cd)、銀(Ag)、亜鉛 (Zn)、ハフニウム (Hf)、ジルコニウム (Zr)、イットリウム (Y)、パラジウム (Pd) 双は白金 (Pt) が挙げられる。これらは結晶費のものでもアモルファスのものでもよい。 (00043)

スズ (S_n) の冷金としては、例えば、スズ (S_n) 以外の第 2の構成元素として、ケイ素 (S_1)、- ェッケル (N_1)、第 (C_n)、 # (P_n)、 P_n 0 (N_n)、 P_n 1 (N_n 1)、 P_n 2 (N_n 2)、 P_n 3 (N_n 3)、 P_n 4 (N_n 3)、 P_n 4 (N_n 4) P_n 5 (N_n 5) P_n 7 (N_n 7) P_n 7 (N_n 8) P_n 7 (N_n 9) P_n 9 (N_n 9

W) 及びクロム (Cr) から成る群のうちの少なくとも1種を含むものが挙げられる。ケ イ素(Si)の合金としては、例えば、ケイ素(Si)以外の第2の構成元素として、ス ズ (Sn)、ニッケル (Ni)、銅 (Cu)、鉄 (Fe)、コバルト (Co)、マンガン (Mn)、亜鉛(Zn)、インジウム(In)、銀(Ag)、チタン(Ti)、ゲルマニ ウム (Ge)、ビスマス (Bi)、アンチモン (Sb) 及びクロム (Cr) から成る群の うちの少なくとも1種を含むものが挙げられる。

[0045]

スズ (Sn) の化合物又はケイ素 (Si) の化合物としては、例えば、酸素 (O)、炭 素(C)、ホウ素(B)、アルミニウム(A1)又はリン(P)を含むものが挙げられ、 スズ(Sn)又はケイ素(Si)に加えて、上述した第2の構成元素を含んでいてもよい

[0046]

中でも、この負極材料としては、スズと、コバルトと、炭素とを構成元素として含むC oSnC含有材料であって、炭素の含有量が9.9~29.7%以下であり、且つスズと コバルトとの合計含有量100重量部に対して、コバルトの含有量が30~70重量部で あるCoSnC含有材料が好ましい。このような組成範囲において高いエネルギー密度を 得ることができると共に、優れたサイクル特性を得ることができるからである。 [0047]

このCoSnC含有材料は、必要に応じて更に他の構成元素を含んでいてもよい。他の 構成元素としては、例えば、ケイ素、鉄、ニッケル、クロム、インジウム、ニオブ、ゲル マニウム、チタン、モリブデン、アルミニウム、リン (P), ガリウム (Ga) 又はビス マスが好ましく、2種以上を含んでいてもよい。負極放電容量又はサイクル特性を更に向 上させることができるからである。 [0048]

なお、このCoSnC含有材料は、スズと、コバルトと、炭素とを含む相を有しており 、この相は結晶性の低い又は非晶質な構造を有していることが好ましい。また、このC o SnC含有材料では、構成元素である炭素の少なくとも一部が、他の構成元素である金属 元素又は半金属元素と結合していることが好ましい。サイクル特性の低下はスズなどが凝 集又は結晶化することによるものであると考えられるが、炭素が他の元素と結合すること により、そのような凝集又は結晶化を抑制することができるからである。 [0049]

元素の結合状態を調べる測定方法としては、例えばX線光電子分光法(X-ray P hotoelectron Spectroscopy; XPS)が挙げられる。 XPS では、炭素の1s軌道 (C1s) のビークは、グラファイトであれば、金原子の4f軌道 (Au4f)のピークが84.0eVに得られるようにエネルギー較正された装置におい て、284.5eVに現れる。また、表面汚染炭素であれば、284.8eVに現れる。 これに対して、炭素元素の電荷密度が高くなる場合、例えば炭素が金属元素又は半金属元 素と結合している場合には、C1sのピークは、284.5eVよりも低い領域に現れる 。即ち、CoSnC含有材料について得られるC1sの合成波のピークが284.5eV よりも低い領域に現れる場合には、CoSnC含有材料に含まれる炭素の少なくとも一部 が他の構成元素である金属元素又は半金属元素と結合している。 [0050]

なお、XPS測定では、スペクトルのエネルギー軸の補正に、例えばC1sのビークを 用いる。通常、表面には表面汚染炭素が存在しているので、表面汚染炭素のC1sのビー クを284.8eVとし、これをエネルギー基準とする。XPS測定では、C1sのビー クの波形は、表面汚染炭素のピークとCoSnC含有材料中の炭素のピークとを含んだ形 として得られるので、例えば市販のソフトウエアを用いて解析することにより、表面汚染 炭素のピークと、CoSnC含有材料中の炭素のピークとを分離する。波形の解析では、 最低束縛エネルギー側に存在する主ビークの位置をエネルギー基準 (284.8eV) と する。

[0051]

また、導電剤としては、例えばカーボンファイバー、黒鉛繊維、金属繊維、金属粉末な どが挙げられる。更に、結着剤としては、例えばポリフッ化ビニリデンなどのフッ素系高 分子化合物や、スチレンブタジエンゴムあるいはエチレンプロピレンジエンゴムなどの合 成ゴムなどが挙げられる。特に、1、3-ブタジエンの共重合体構造を有する合成ゴムは 上述したように結着性に優れるため望ましい。更にまた、粘度調整剤としては、例えばカ ルボキシメチルセルロースなどが挙げられる。

[0052]

[三層セパレータ]

三層セパレータ24は、正極21と負極22とを隔離し、両極の接触による電流の短絡 を防止しつつ、リチウムイオンを通過させるものであって、ポリエチレンとその他の材料 とを含有すると共に三層構造を有することを要する。

上記その他の材料としては、例えばボリプロピレン、ボリフッ化ビニリデン、ボリテト ラフルオロエチレン、アラミド、ボリイミド、ボリアクリロニトリルなどを挙げることが できる。これらは1種を単独で用いてもよく、2種以上を混合ないし重合させて用いるこ ともできる。更に、アルミナやシリカなどの金属酸化物に代表されるセラミックの少なく とも1種が含まれていてもよい。例えば金属酸化物を含む場合に、セパレータの全体にほ ば均一に金属酸化物粒子が含まれていてもよく、例えば多層状をなし、その一部の層に含 まれるなどセパレータの一部に偏在していてもよい。なお、ポリオレフィン性の多孔質膜 は、ショート防止効果に優れ、且つシャットダウン効果による電池の安全性向上を図るこ とができるので好ましい。

また、特に限定されるものではないが、典型的にはポリエチレン層を中間層とし、その 両面に上記その他の材料から成り同一組成である層を設けることが好ましい。 [0053]

[多孔質絶縁層]

多孔質絶縁層25は、絶縁性の金属酸化物を含むことを要する。かかる金属酸化物とし ては、例えばアルミナ、シリカ、マグネシア、チタニア、ジルコニアなどを挙げることが できる。また、これらを含む多孔質絶縁層を形成する際には、多孔性や絶縁性を確保し得 れば、例えばバインダーを用いてもよい。このようなバインダーとしては、例えばボリフ ッ化ビニリデン、ボリテトラフルオロエチレン、ボリアクリロニトリル、スチレンブタジ エンゴム、カルボキシメチルセルロースなどを用いることができる。

これらは単独で用いてもよく、混合ないし重合させて用いてもよい。

なお、多孔質絶縁層における多孔性はリチウムイオンを通過させるものであれば、特に 限定されるものではなく、上記セバレータと同程度の多孔性を有していればよい。また。 多孔質絶縁層における絶縁性については、セパレータと同程度であることが好ましい。更 に、多孔質絶経層は、セパレータよりも耐熱収縮性に優れていることが好ましい。三層セ パレータと異なり、多孔質絶縁層は、その内部に耐熱性を向上させ得る金属酸化物が含ま れているので、セパレータよりも多孔質絶縁層の耐熱収縮性を優れたものとすることがで きる。 [0054]

[非水電解質]

非水電解質は、例えば上述した三層セパレータ24や多孔質絶縁層25、正極活物質層 21B及び負極活物質層22Bの全部又は一部などに含有されている。このような非水電 解質としては、例えば非水溶媒に電解質塩を溶解させた非水電解液を用いることができる

[0055]

電解質塩としては、電解液の高いイオン伝導性が得られるという観点から、例えば六フ ッ化リン酸リチウム(LiPFa)を含んでいるものを用いることが好ましい。 [0056]

六フッ化リン酸リチウム($LiPF_s$)の濃度は、電解液において、 $0.1\sim2.0m$

o 1/k gの範囲内であることが好ましい。この範囲内でイオン伝導性をより高くすることができるからである。

[0057]

非水溶媒としては、例えば炭酸エチレン、炭酸プロピレンなどの環状の炭酸エステルを 用いることができ、炭酸エチレン及び炭酸プロピレンのうちの一方、特に両方を混合して 用いることが好ましい。サイクル特性を向上させることができるからである。 【0099】

非水溶媒としては、また、これらの環状の影像エステルに加えて、例えば炭酸ジエチル、 炭酸ジメチル、炭酸エチルメチル、炭酸メチルプロビルなどの鏡状の炭酸エステルを混 合して用いることが好ましい。高いイオン伝導性を得ることができるからである。 100601

これらの他にも、非水溶媒としては、4-フルオロ-1、3-ジオキソラン-2-オン、4-クロロ-1、3-ジオキソラン-2-オン、4-トリフルオロメチル-1、3-ジオキソラン-2-オン、4トリフルオロメチル-1、3-ジオキソラン-2-オン、炭酸サゲレン、アープチロラクトン、1、2-ジメトキシエタン、デトラトドロフラン、2-メチルテトラヒドロフラン、1、3-ジオキソラン、4-メチル-1、3-ジオキソラン、前酸メチル、プロピオン酸メチル、アセトニトリル、グルクロニトリル、アジボニトリル、メトキシアセトニトリル、3-メトキシブロピロニトリル、N・N・ジメチルフォルムアミド、N・メチルピロリジノン、N・スチルオキサゾリジノン、N・N・ジメチルイミダソリジノン、ニトロメタン、ニトロエタン、スルホラン、フルオのベンゼン、ジメチルスファギャド、リン酸トソメチルをどが呼びられる。

なお、非水溶媒は、1種を単独で用いてもよく、複数種を混合して用いてもよい。 【0061】

中でも、比誘電率が30以上の高誘電率溶媒と、粘度が1mPa・s以下の低粘度溶媒とを混合して用いることができしい。これにより高いイオン伝導性を得ることができるからである。高端電溶線としては、例えば現代合物が学げられ、炭酸エテレン、炭酸エテレン、炭酸エテレン、炭酸エテレン、炭酸エテレン、炭酸エテレン、炭酸エテレン、炭酸エテレン、炭酸エテレン、メークロロー1、3ージオキソランー2ーオン、4-トリフルオロメチルー1、3ージオキソランー2ーオンなどのハロゲン原子を有する環状の炭酸エステル誘導体が好ましく、4ーフルオロー1、3ージオキソランー2ーオン、メークロロー1、3ージオキソランー2ーオンがより腎ましく、特に、4ーフルオロー1、3ージオキソランー2ーオンがより腎ましく、特に、4ーフルオロー1、3ージオキソランー2ーオンがより腎ましく、解され、4ーフルオロー1、3ージオキソランー2ーオンがより腎ましく、解されていからである。

また、 低粘度溶媒としては、例えば病式化合物が挙げられ、炭酸ジメチル、炭酸ジエチル、炭酸メチルエチルなどの類状炭酸エステルが背ましい、高誘電率溶媒及び低粘度溶媒 についても、1種を単独で用いてもよいが、2種以上を混合して用いてもよい。 【0062】

非水電解質は液状であってもよいが、ゲル状であってもよい。ゲル状の非水電解質は、 非水電解液をマトリクス高分子でゲル化して成る。

ゲル状の非水電解質は、非水電解液が、マトリクス高分子に含浸ないしは保持されるよ うになっている。かかるマトリクス高分子の膨潤やゲル化ないしは非流動化により、得ら れる電池で非水電解質の漏液が起こるのを効果的に抑制することができる。

上述した非水電解液としてはリチウムイオン二次電池に一般的に使用されるものを用いることができる。

[0063]

ゲル共和・電解解は、上述の非小電解解をマトリクス高分子でグル化して用いる。マト リクス高分子は、上記非木溶線に上記電解質塩が溶解されて成る非木電解液に相溶可能で あり、ゲル化できるものであればよい。このようなマトリクス高分子としては、ポリフッ 化ビニリテン又はビニリデンフルオライドとの共連合体などのフェ素系高分子化合物、ポ 北エチレンオキッイド又はポンエナレンオキャイドを含む窓線体とびのエーテル系高分子化合物 ボリメタクリレートなどのエステル系高分子化合物やアクリレート系高分子化合 物、ポリアロビレンオキャイド、ボリアクリロニトリル、ポリメタクリロニトリルを繰り 返し卵位に含むサンマーが挙げられる。

具体的には、ポリフッ化ビニリデンとヘキサフルオロプロピレンとの共重合体や、ポリ フッ化ビニリデンとヘキサフルオロプロピレンとモノクロロトリフルオロエチレンとの共 重合体、ポリフッ化ビニリデンとヘキサフルオロプロピレンとモノメチルマレイン酸エス テルとの共転合体などを挙げることができる。

特に、酸化還元安定性の観点からは、フッ化ビニリデンの重合体などのフッ素系高分子 化合物を用いることが望ましい。

このようなポリマーは、1種類を単独で用いてもよいし、2種類以上を混合して用いてもよい。

[0064]

次に、上述した二次電池の製造方法の一例につき説明する。

上述した円筒型二次電池は、以下のようにして製造することができる。

まず、正極21を作製する。例えば粒子状の正極活物質を用いる場合には、正極活物質 を必要に応じて導電剤及び結着剤とを混合して正極合剤を測製し、N・メチル・2・ビロ リドンカゲの分散媒に分散させて正極合剤和スラリーを作製する。

次いで、この正極合剤スラリーを正極集電休21Aに塗布し乾燥させ、圧縮成型して正 極活物質層21Bを形成する。

[0065]

また、負極22を作製する。例えば粒子状の負極活物質を用いる場合には、負極活物質 と必要に応じて薄電剤及び粘着剤とを混合して負金合剤を調理し、N・メチル・2・ビロ リドンや水などの分散媒に分散させて負極合剤スラリーを作製する。この後、この負極合 剤スラリーを負極集電体22Aに能布し乾燥させ、圧縮成型して負極活物質層22Bを形 成する。

[0066]

更に、多孔質絶縁層25を作製する。例えば絶縁性の金属酸化物とバインダーとを混合 し、N-メチルー2-ビロリドンなどの分散媒に分散させて混合液を作製する。次いで、 上記得られた負極22にグラビアローラで多孔質絶縁層25を形成する。

[0067]

なお、このような二次電池は、以下のように作製することもできる。

上達したように巻回電帳体20Aを電池布31に収納し、非水電解液を最後に電池布に 注入するのではなく、ゲル状の非水電解質を正極21及び負極22に形成し、正極21と 負極22と至二世セパレータ24を介して巻回して電池素子20を形成し、これを電池布 31に収納してもよい。

[0069]

図3は、本発明の非水電解質二次電池の第2の実施形態であって、ラミネート型二次電池の一例を示す分解斜視図である。

両図に示すように、この二次電池は、正極リード16と負権リード17が取り付けられ た電池素子20をフィルム状の外染部料う 3の内部に対えして構成されている。正極リー ド16及び負権リード17は、外表部料う3の内部から外部に向かって、例えば同一向 にそれぞれ専出されている。正極リード16及び負権リード17は、例えばアルミーウム (A1)、銅(Cu)、ニッケル(N1)又はステンレスなどの金属材料によりそれぞれ 構成される。

[0070]

外装部村30は、例えばナイロンフィルム、アルミニウム箱及びボリエチレンフィルム をこの順に張り合わせた距形体のラミネートフィルム33により構成されている。外装部 材30は、例えばポリエチレンフィルム側と電池来子20とが対向するように配設されて おり、各外縁部が随着Xは接着別により互いに接合されている。

外表部材30と正確リード16及び負種リード17との間には、外気の侵入を防止する ための密省フィルム34が導入されている。密省フィルム34は、正僚リード16及び負 極リード17に対して密着性をする材料により構成され、例と12証をリード16及び負 極リード17が上迷した金銭材料から構成される場合には、ポリエチレン、ポリアロピレ 、変性ポリエチレン又は変性ポリプロピレンなどのポリオレフィン側部により構成され ることが明まれ

[0071]

なお、外装部材30は、上述したラミネートフィルムに代えて、他の構造、例えば金属 材料を有さないラミネートフィルム、ポリプロビレンなどの高分子フィルム又は金属フィ ルムなどにより構成してもよい。

ここで、ラミネートフィルムの一般的な構成は、外美層/金属落/シーラント層の構層 構造で表すことができ(但し、外装層及びシーラント層は複数層で構成されることがある 、)、上記の例では、ナイロンフィルムが外表層、アルミニウム箔が金属箔、ポリエチレ ンフィルムがシーラント層に担当する。

なお、金属落としては、耐透湿性のバリア膜として機能すれば十分であり、アルミニウ ム落のみならず、ステンレス第、ニッケル名及びメッキを能した鉄箔などを使用すること ができるが、薄く軽量で加工性に優れるアルミニウム箔を射道に用いることができる。 [60721

外表部材として、使用可能な構成を(外表層/金属落/シーラント層)の形式で列挙すると、Ny(ナイロン)/AI(アルミニウム)/CPP(無延伸ポリアロセレン)、PET(ポリエチレンテレフタレート)/AI(アDP、PET)/Ny/AI/Ny/CPP、PET/Ny/AI/Ny/CPP、PET/Ny/AI/Ny/PE(ポリエチレン)、Ny/PE/AI/LDPE(歯球状医密度ポリエチレン)、PET/PE/AI/LDPE(低密度ポリエチレン)、及びPET/Ny/AI/LDPE(COPT)/Ny/AI/LDPE/CPPなどがある。

図4は、図3に示した電池素子20のIV-IV線に沿った模式的な断面図である。同 図に示すように、電池素子20は、正確21と負極22と非水電解質から成る非水電解質 角23及び三層セパレータ24を介して対向して位置し、拠回されているものであり、最 外周部は保護チープ26により保護されている。また、負極22は、その片面又は両面に 多孔質粒機関25を有している。

なお、各構成の詳細は、第1の実施形態と同様であるため、説明は省略する。

[0074]

また、上述したラミネート型二次電池は、以下のようにして製造することができる。

まず、正極21を中製する。例えば粒子状の正極活物質を用いる場合には、正極活物質 と必要に応じて準電利及び結着剤とを混合して正極合剤を調製し、N・メチル・2・ピロ リドンなどの分散媒に分散させて正極合剤スラリーを作製する。

次いで、この正極合利スラリーを正極集電体21Aに塗布し乾燥させ、圧縮成型して正 極活物質層21Bを形成する。

[0075]

また、負極22を作製する。例えば終于状の負換活物資産用いる場合には、負接活物質 と受収に応じて確認視な経済制造・包組合して負債を利産課題し、N・メチル・2・ リドンや水などの分散螺に分散させて負軽合剤スラリーを作製する。この後、この負種合 剤スラリーを負極気電体22Aに途布し乾燥させ、圧縮成型して負極活物質層22Bを形成する。

[0076]

更に、多孔質絶縁関25を作製する。例えば絶縁性の金属酸化物とバインダーとを混合 し、N-メチルー2-ピロリドンなどの分散媒に分散させて混合液を作製する。次いで、 ト記得られた負極22にグラビアローラで多孔質絶幾層25を形成する。

[0077]

次いで、正極21に正極リード16を取り付けるとともに、負極22に負極リード17を取り付けた後、三階セパレータ24、正極21、三階セパレータ24及び負種22を順次積層して巻回し、最外周部に保護テープ26を接着して巻回電極体20Aを形成する。更に、この巻回電監体20Aをラミネートフィルム33で挟み、一辺を除く外周軽部を熱融着して袋状とする。

[0078]

しかる後、六フ・化リン権リチウムたとの電解質量と、競権エチレンなどの非未溶媒を 古む非木電解質を準備し、ラミネートフィルム33の間口部から参回電临休20Aの内部 に注入して、ラミネートフィルム33の間口部を無限着し封入する。これにより、非水電 解質組度時間23が形成され、図3及び図4に示したラミネート型二次電池が完成する。 100791

なお、この二次電池は次のようにして製造してもよい。

上述したように参同電路体20Aを作製してから非水電解置を注入するのではなく、正 佐21 及び負額22の上、又は三層セパレーク24に、六フッ化リン酸リチウムなどの電 解質風及び境池エナレンなどの非水溶線を含有する非水電解液と高分子でトリフスのモノ マー又はポリマーとを含む非水電解質級23を形成した後に参回し、ラミネートフィルム 33の内部に対えするようにしてもい。

[0080]

以上に説明した二次電池では、充電を行うと、正極活物質欄21Bからリチウムイオン が放出され、図示しない非本部解質や非本部解質網23を介して負極活物質欄22Bに吸 歳される。放電を行うと、負極活物質爛22Bからリチウムイオンが放出され、非水電解 質を介して下極端細管屋21Bに购産される。

【実施例】

[0081]

以下、本発明を実施例及び比較例により更に詳細に説明する。具体的には、以下の各例 (記載したような操作を行い、図1及び図2に示したような円筒型二次電池を作製し、そ の性能を評価した。

[0082]

(実施例1-1~実施例1-4)

<正極の作製>

まず、炭酸リチウム0.5mo1と炭酸コバルト1mo1とを混合し、次いで、この混合物を空気雰囲気下、890℃で5時間焼成して、リチウムコバルト複合酸化物(LiC

○○₂)を合成し、しかる後、これを平均粒径10μmの粉末にした。

なお、得られたリチウムコバルト複合酸化物についてX線回折測定を行った結果、JC PDSファイルに登録されたリチウムコバルト複合酸化物($L1CoO_2$)のスペクトルと良く一致していた。

得られた粉末を芯粒子として、その表面に $LiMn_{0.5}Ni_{0.5}O_2$ 微粒子を高速 気流中、衝撃法によって被覆して、正振活物質である $LiCoO_2$ の複合粒子を作製した

[0083]

次に、このLiCoO2の報告粒子94重量部と、準電制としてケッチェンブラック (デモルファス性炭素物)3重量部と、結蓄剤としてボリフッ化ビニリテン3重量部とを選 合し、Nーメチルー2ーピロリドンにか散させて正磁合剤スラリーを得た。次いで、得ら れた正確合剤スラリーを、厚み20μmの帯状のアルミニウム落より成る正極軟電体の両 面に均一に塗布し、乾燥し、圧縮成型して、亜極活物質層を形成し、正極を作襲した。そ の後、正核板電体の一端にアルミニウン製の正便リードを取り付けた。

[0084]

<負極の作製>

また、具極活物復として平均蛇径20μmの粒矢天然黒鉛粉末(三菱化学製10-17 6)96重量部と、薄電剤としてカーボンファイバー(昭和電工製SDG-H)1重量部 8と、結密材としてスチレンーブタジエン実無合体のアクリル健変性体(日本ゼオン(株) 製のBM-400B、間形分40% 1.5重量部と、指旋線整剤としてカルボギシメチ ルセルロス1.5重量部とを混合し、適量の水に分散させて負極合利スラリーを得た。 がいて、得られた負極合利スラリーを、厚み15μmの帯状の網路より成る負極極電体の 両面にカーに落布し、乾燥し、圧輸成型して、負軽活物質層を形成し、負極を作製した。 その際、正極活物質の量と負極活動質の量とを訓整し、完全充電時における開回路電圧(すなわち電池電圧)を下記に示す表14の値となるように設計した。

[0085]

<多孔質絶縁層の作製>

絶縁性の金額機性物としてアルミナ独子物末80重量部と、バインダーとしてポリフッ 化ビコリデン2 の重量部とを通ら、N - メチルー 2 ーピロリドンの機会で世界機構 得た、次いで、上記得られた負極にコーターで達布し、グラビアローラで腰厚を制御し、 次いで、1200実販売の機械器に負接を通して消滅を廃止し、負極に入加厚との多元 資金経程を形成した、その他、負権集集体の一端にニッケル製の負権リードを取り付けた

[0086]

<非水電解質の作製>

非水電解質としては、炭酸エチルン:炭酸プロビレン:炭酸ジメチル:炭酸エチルメチル:4-7ルオー1、3-5光キソラン-2-7ン(FEC)=25:5:60:5:5(重量比)の耐合で混合した非水溶媒に、 $LiPP_6$ を濃度が1.2mol/kgとなるように溶解させた非水電解液を用いた。

[0087]

<電池の組み立て>

得られた正極と負極を、三層構造を有する微多孔性セパレータ(厚さ:15μm、構成:ボリブロビレン(PP)/ボリアロビレン(PP)/ボリアロビレン(PP)/ボリアロビレン(PP)/ボリアロビレン(PP)/ボリアロビレン(PP)を介して、信仰して多数回答を取り、巻回電極体(外径:17、5mm)を作製した。この巻間電体体を一対の絶縁板で挟み、負権リードをニッケルめっさした頻製の電池缶の底部に溶接すると共に、正極リードを安全・機構の突起部に溶接し、電池低に入れた、その後、この電池にに得られた非水電解液を減圧方式により注入後、能縁封ロガスケットを介して電池整金制製の電池缶にかしめ、安全弁機構、熱感抵抗素子及び電池盤を固定し、各例の円筒型二次電池(直径:18mm、高さ:65mm)を得た。

[0088]

(実施例2-1~実施例2-4)

多孔質絶縁層の作製に当たり、負極に代えて正極を用い、正極に形成したこと以外は、 それぞれ実施例1-1〜実施例1-4と同様の操作を繰り返して、各例の円筒型二次電池 を得か、

[0089]

(比較例1-1~比較例1-4)

多孔質絶縁瘤の作製を行わず、電池の組み立てに当たり、三層構造を有する数多孔性セパレータ(厚さ: 15μ m、構成: PP/PE/PP)に代えて、三層構造を有する数多孔性セパレータ(厚さ: 20μ m、構成: 20μ m、表記して、各例の円向型二次電池を得た。

[0090]

(比較例2-1~比較例2-4)

電池の網み立てに当たり、三層構造を有する微多孔性セパレータ(厚さ: 15μm、構成: PP/PE/PP/に代えて、単線構造を有する微多孔性セパレータ(厚さ: 15μm、構成: PE)を用いたこと以外は、それぞれ実施例1-1〜実施例1-4と同様の操作を繰り返して、各例の四節型一次電池を得か。

[0091]

(比較例3-1~比較例3-4)

[0092]

(比較例4-1~比較例4-5)

正極及び自極の作製に当たり、正極活物質の最上負極活物質の最と登襲医し、完全充電 時における開回路電圧(すなわち電池電圧)を下記に示す表1 中の値となるように設計し たこと以外は、それそれ実施例1-1、実施例2-1、比較例1-1、比較例2-1及び 比較例3-1と同様の操作を練り返して、各例の円尚型二次電池を得た。各例の仕様を表 1に示す。

[0093]

【表1】

	充電上最電圧 (V)	11年	日都-4v/7-9回 多七質芸装服	多孔質絶縁層厚み (μm)	€~!\r	もがータ解み (μm)	负任-tv't-约5	負任-セパレ-9間 多孔質総線器原み 非水電解質 多孔質総線器 (Jrm)	非水電解質	14911特性 (96)	黄通ショート 安全性
米斯氏	425	LiNi0.5Mn0.502被重 LICo02	#	-	PP/PE/PP	91	が	u)	FEC有り	92	1
実施例	4.35	LINI0.5Mn0.502被覆 LICo02	#1	1	pp/pg/pp	15	416	ın	FEC#TY	68	ě
東 華 年	4.50	LINIO.SMn0.502被摄 LiCo02	#	1	PP/PE/PP	15	44	S	FEC##⊍	72	-
災難例	4.80	LINIO.5Mn0.502被覆 LICeO2	#	1	PP/PE/PP	15	作単	2	FEC有リ	89	1
実施例	425	LINIO.5Mn0.502被覆 LICoO2	#19	s	PP/PE/PP	15	#1	-	FEC有リ	95	1
実施例 2-2	4.35	LINIO,5Mh0.502被壓 LICeO2	44.6	NO.	PP/PE/PP	15	#L	1	FEC有り	88	DN D
実施例 2-3	4.50	LINIO,5Mn0.502被委 LICoO2	有り	22	PP/PE/PP	15	無	14	FEC権り	6	1
実施例 24	4.60	LINIGSMnG502被覆 LiCe02	446	10	PP/PE/PP	15	#I	1	FEC有リ	58	1
比较便	425	LINIOSMn0.502被覆 LiCoO2	#IL	1	PP/PE/PP	20	無し	_	FEC#U	16	1
北較例	4.35	LINIO.5Mn0.502核覆 LICo02	#	1	рр/ре/рр	20	無し	1	FEC#⊍	67	S.
五数金	4.50	LIND,5Mn0.502被器 LICo02	# #	1	dd/3d/dd	20	無し	i	FEC有り	48	1
元数金	4,60	LINDSMn0.502被覆 LiCo02	#	1	PP/PE/PP	20	#	1	FECAL	37	1
比較例 2-1	425	LINI0.5Mn0.502被覆 LICo02	#F	-	34	5	#1	uc.	FEC#U	76	1
比較例	4.35	LINIO.5Mm0.502按强 LICo02	#	-	PE	15	権り	uņ	FEC有り	15	1
五数配	4.50	LINIの5Mn0.502被覆 LiCo02	#	1	P.E	15	推り	s	FEC有り	56	1
大数型 2-4	4.60	LINIO.5MnO.502被西 UCoO2	# 1	1	34	15	推り	2	FEC有り	9	ı
元 3-1	425	LiNB.SMn0.502被霍 LiCoO2	推	NP	8	15	無し	-	FEC有り	82	ı
开数堡 3-2	4.35	LIND.SMn0.502被覆 LiCo02	440	2	34	15	#L	ı	FEC#U	g	-
元 3-3	4.50	LIND.5Mn0.502被覆 LICoO2	#1	S.	FE	12	#r	1	FEC#₩	28	1
元 3 1 4	4,60	LINIO.SMn0.502被摄 LiC。02	#10	5	2	15	# L	1	FEC有り		'
开数例	420	LINEO.5Mm0.502被覆 LICo02	# L	E	PP/PE/PP	15	#1	'n	FEC有り	8	οĸ
北欧	420	LINID SMn0.502被覆 LIC。02	有り	ın	PP/PE/PP	15	*	1	FEC有り	ã	×
大教室 4-3	420	LINIO5Mn0.502故曆 LICo02	#	1	PP/PE/PP	20	#F	ı	FEC#FU	ı	χ
八数金 4-4	420	LINED.5Mm0.502核費 LIC。02	#	1	ы	(5	有り	v.	FEC#19	83	ŏ
北版堡 4-5	420	LINIO.5Mn0.502被覆 UCoO2	#19	59	æ	15	#F	1	FEC有り	83	¥

「性能評価」

上記各例の円筒型二次電池について、サイクル特性値(%)及び貫通ショート安全性を 以下のようにして評価した。

[0095]

<サイクル特性評価>

2 5 5 cの環境中において、房定電圧、2 0 0 0 m A で電電流定電圧気電を行い、引き続き 15 0 0 m A の定電流で電池電圧が3 V に達するまで電電液度を行い、この発金維り返した。1 サイクル目の放電容量と 1 0 0 サイクル目の放電容量とから、次の式 [1] により改電容量排算を写出し、これをサイクル特性値 (%) とした。得られた結果を表して併立さる。

サイクル特性値 (%) = (100サイクル目の放電容量) / (1サイクル目の放電容量) × 100 (%) … [1]

[0096]

<貫涌ショート安全性>

満充電された円筒型二次電池を、5ヶの釘で、電池の長手軸に垂直に、30mm/秒以上の速度で、中心を完全に貫通させた。電池の状態を確認し、火花、煙、発火が確認されれば「NG」、確認されなければ「OK」とした。得られた結果を表1に併記する。

[0097]

表1より、本発明の範囲に属する実施例1 -1 - 実施例1 -4 及び実施例2 -1 - 実施例2 -4 は、未発明外の比較例1 -1 - 上乾例2 -4 よた戦例2 -1 - 上乾例2 -4 及び 比較例3 -1 - 上乾例3 -4 と比較して、各充電電圧において、優れたサイクル特性を有することが分かる。

また、実験例1-1〜実験例1-4及び及び実験例2-1〜実験例2-4と、比較例2-1〜比較例2-4において、サイクル後のセパレータを調べたところ、比較例2-1〜比較例2-4のセパレータにおいてはセパレータが配化されて徹小ショートが起こっていることが分かり、これにより、サイクル特性が低下していたことが分かった。

更に、正極間と具極層のいずれに多れ質能体解を設けた場合においても、サイクル特性 があきり変わらないことが分かるが、更適ショーケ安全性が無果から、負機側に多用機 縁層を設けた場合に貫通ショーケ安全性が向上することが分かる。これは正極活物質に比 較して、具極活物質は電気に導性が良いため、ショート時の発熱量が失きく、正確に比べ て保護した場合の発展が高いからであると考えるが

[0098]

(実施例3-1~実施例3-4)

多孔質絶縁層の作製に当たり、表2に示すように多孔質絶縁層の厚みを変化させ、電池 の組み立てに当たり、表2に示すように厚みの異なるセパレータを用いたこと以外は、実 施列1-2と同様の操作を繰り返して、各例の円筒型二次電池を得た。 [0099]

(実施例3-5及び実施例3-6)

多孔電鏡経層の作製に当なり、表2に示すように多孔質途経層に含まれる金属酸化物の 種類を変えたこと以外は、実施例1-2と同様の機作を繰り返して、各例の円筒型二次電 池を得た。各例の仕様を実施例1-2の仕様と共に表2に示す。また、上記同様にサイク ル特性金を測定、算出した。得られた結果を表2に併記する。 [01001]

【表2】

	金属酸化物	セパレータ厚み	多孔質絶縁層厚み	
		(µm)	(μm)	(%)
実施例 3-1	アルミナ	19	1	82
実施例 3-2	アルミナ	18	2	87
実施例 1-2	アルミナ	15	5	89
実施例 3-3	アルミナ	12	8	80
実施例 3-4	アルミナ	6	14	71
実施例 3-5	シリカ	15	5	87
実施例 3-6	チタニア	15	5	86

[0101]

表2より、多孔質絶縁層の厚みは1~8μmが好ましいことが分かった。多孔質絶縁層 の厚みが厚い場合に、サイクル特性が低下する理由としては、PP/PE/PPの三層セ パレータの厚みが薄くなるため、正極関での耐酸化性が低下するためであると考えられる

一方、多孔質絶縁層の厚みが薄い場合に、サイクル特性が低下する理由としては、絶縁層 の透気度がセパレータに比べて低く、絶縁層が厚くなった場合に十分なリチウムイオンの 拡散が十分でないためであると考えられる。

また、実施例1-2と実施例3-5及び実施例3-6とを比較した場合に、サイクル特性
に差は見られなかった。絶縁性であり、電池内で安定であり、更にバインダーとの結着性が確保できる適度な特径を有する金属酸化物であれば、同様の使用が可能と考えられる

[0102]

(実施例4-1~実施例4-4)

負傷の作製に当たり、表まに示すように平均粒後の異なる起状天然馴締飾末を用いたこと以外は、実施例1-2と同様の操作を繰り返して、各例の円間型二次電池を得た。各例の仕様を実施例1-2の仕様と共に表えに示す。また、上記同様にサイクル特性値を測定・算出した。得られた結果を表3に併記する。

【表3】

	黒鉛平均粒径 (μm)	サイクル特性 (%)
実施例 4-1	7	72
実施例 4-2	10	88
実施例 1-2	20	89
実施例 4-3	30	83
実施例 4-4	40	68

[0104]

表3より、黒鉛の平均粒径は、10~30μmが射ましいことが分かった。30μmを超えると、非水電解質の界面が十分に形成されないことがあり、10μm未満であると、非水電解質の過剰な分解反応を防ぐことができないことがあるためと考えられる。 [005]

(実験例5-1~実験例5-4)

負種の作製に当たり、表4に示すようにカーボンファイバーの含有量を変えた(なお、カーボンファイバーの含有量と増加工入議がかさせるに際し、天然風新筋末の含有量をそれ それ減少入は増加させて、負極活物質の割合を一定にした。)こと以り4は、実施例1-2 と同様の操作を積り返して、各例の円筒型二次電池を得た。

なお、カーボンファイバーを10%添加した場合、電極をうまく作製させることができ なかった。各例の仕様を実施例1-2の仕様と共に表4に示す。また、上記同様にサイク ル特性値を測定・算出した。得られた結果を表4に併記する。

[0106]

【表4】

	カーボンファイハ・一含有量 (%)	サイクル特性 (%)
実施例 5-1	0	62
実施例 1-2	1	89
実施例 5-2	2	90
実施例 5-3	5	82
実施例 5-4	10	作製不可

[0107]

表4より、負極合剤におけるカーボンファイバーの含有量は1~5%であることが好ま しいことが分かった、カーボンファイバーの流加駅に最適値があるのは、添加により勘視 時の電極内の電子伝導性の電保が可能になることと、電極作製時に多量に添加すると、塗 布前の電影性技が悪化するためであると考えられる。

なお、カーボンファイバーの含有量を10%とした場合、本実施例においては、電極を 所望の形状に作製することができなかった。

[0108]

(実施例6-1~実施例6-3)

負権活動質はメカノケミカル反応を利用して合成し、その組成は、表ちに示したように 変化させた。具体的には、第2の構成元素を2カルト、鉄、マグネシウム、チタン、バナ ジウム、クロム、マンガン、ニッケル、銅、亜鉛、ガリウム、ジルコニウム、ニオブ、モ リブデン、銀、インジウム、セリウム、ハフニウム、タンタル、タングステン、ケイ素又 はピスマスと変化させ、第3の指数に添まは薬法とした。

[0109]

共極は、得られた負権活物電粉末名の整量器と、郷電剤として人連里館(ロンザ製 K S-15) 14重量部およびアセナレンブラック1重量部と、結業剤としてポリフッ化ビニリデン5重量部とを混合し、溶剤であるN-メチルー2-ピロリドンに分散させて、負極集集権に途布して負極活物関係を形成することにより作製した。他は実権例1-2と同様の指件を終り返して、条例の10種門上水源池を得た。

[0110]

【表5】

	負極	負極-セパレータ間 多孔賞絶縁層	サイクル特性 (%)
実施例 6-1	50Sn-29.4Co-19.6C	有り	73
実施例 6-2	50Sn-24,4Co-5.0In-19.6C	有り	75
実施例 6-3	49Sn-23.4Co-5.0In-2.0Ti-19.6C	有り	76
比較例 6-1	50Sn-29.4Co-19.6C	無し	57

[0111]

以上、本発明を若干の実施形態及び実施例によって説明したが、本発明はこれらに限定されるものではなく、本発明の要旨の範囲内で種々の変形が可能である。

例えば、上記の実施形態では、負極及び正極を積縮して整明した電池来子を備える場合 について説明したが、本売明は、一対の正極と負極とを折り畳んだ若しくは積層した構造 を有する平板状の電池業子、又は複数の正極と負極とを積層した積層型の電池業子を備え る場合についても、本発明を適用することができる。

また、上記の実施形態では、電池缶やフィルム状の外装部材を用いる場合について説明 したが、いかゆる角型、コイン型、ボタン型などの他の形状を有する電池についても同様 に本発明を適用することができる。 [012]

更に、上記実施の形態及び実施例では、負極の容量が、リナウムの破夷及び放出による 容態成分により表えれるいかのもリチウムイオンこな電池について観測したが、未列始 、負権活物質にリナウム金属を用い、負種の容量が、リチウムの折出および溶解による容 遊成分により表えれるいいかるリチウム金属二次電池、または、リチウムを破壊及び放出 することが可能を危軽料料の充電を量を正確のが電管量よりもかくくすることにも、 極の容量がリチウムの吸蔵及び放出による容量成分と、リチウムの折出および溶解による 容量成分とを含み、かつその和により表されるようにした二次電池についても同様に適用 することができる。

[0113]

更にまた、木売明は、上述の加く、電格反応物質としてリナウムを用いる電池に関する のであるが、木売明の技術的思想は、ナトリウム (Na) 若しくはカリウム (N) な ど の他のアルカリ金属、マグネシウム (Na) 若しくはカルシウム (Ca) などのアルカリ 土類金属、又はアルミニウムなどの他の軽金属を用いる場合についても適用することが可能である。

【図面の簡単な説明】

[0114]

【図1】本発明の非水電解質二次電池の第1の実施形態であって、円筒型二次電池の一例を示す断面図である。

【図2】図1 に示した円筒型二次電池における巻回電極体の一部を拡大して示す断面図である。

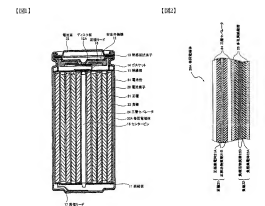
[図3] 本発明の非水電解質二次電池の第2の実施形態であって、ラミネート型二次電池の一例を示す分解斜視図である。

【図4】図3に示した電池素子の1V-IV線に沿った模式的な断面図である。

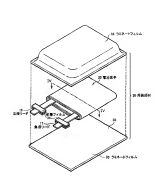
【符号の説明】

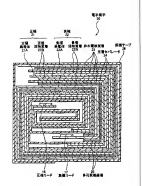
[0115]

11 - 絶縁故、12…安全弁機構、12A…ディスク板、13…熱感抵抗素子、14…ガ スケット、15…センターセン、16…正板リード、17・負権リード、20・電池東子 20A - 巻回電除体、21・正形体、21A…正体電体、21。正体二体電体、21B…正体活物質層、2 …負極、22A…負極集電体、22B…負極活物質層、23…非水電解質層、24…三層 セパレーク、25…多孔質能軽視、26…保護テープ、30…外装部材、31…電池缶、 32…電池電、33…ラネトープィルム、34…電管オイルム



[23]





(51) Int. CI.			FI			テーマコード(参考)
H O 1 M	4/50	(2006.01)	H O 1 M	2/16	P	
H O 1 M	4/52	(2006.01)	H O 1 M	4/38	Z	
C22C	13/00	(2006.01)	H O 1 M	4/58	101	
C01G	53/00	(2006.01)	H O 1 M	4/62	Z	
H O 1 M	4/02	(2006.01)	H O 1 M	4/50	102	
			H O 1 M	4/52	102	
			C22C	13/00		
			C01G	53/00	A	
			H O 1 M	4/58	103	
			H O 1 M	4/02	101	

(72)発明者 尾花 良哲

東京都港区港南1丁目7番1号 ソニー株式会社内

F ターム(参考) 4G048 AA03 AA04 AB02 AB04 AC06 AD04 AE05

5H021 CC04 CC17 EE02 EE04 EE06 EE07 EE10

5H029 AJ05 AK01 AK03 AL01 AL06 AL07 AL08 AL11 AM02 AM03 AMO4 AMO5 AMO7 AM16 BJ02 BJ14 DJ04 DJ06 DJ08 DJ13 DJ15 DJ16 EJ04 EJ05 EJ12 EJ14 HJ05 HJ12 HJ18

5H050 AA07 CA01 CA08 CA09 CB01 CB07 CB08 CB09 CB11 DA03 DA09 DA10 DA11 DA19 EA10 EA12 EA28 FA04 FA16 FA17

HA05 HA12 HA18